#### FOCUS - 1 of 1 DOCUMENT

# Copyright © 1999 European Patent Office INPADOC

**BASIC-PATENT:** 

Japan (JP) 6,153,861; A2; June 3, 1994

PATENT FAMILY Number of Patents: 2

JAPAN (JP)

PATENT (Number; Kind; Date): Japan (JP) 6,153,861; A2; June 3, 1994

TITLE: FLESH-REDUCING FOOD INVENTOR: FUJITA TADASHI PRIORITY (Number; Kind; Date):

Japan (JP) 92-333575; A; November 18, 1992 PATENT ASSIGNEE: NISSEI KOSAN KK

APPLICATION (Number; Kind; Date): Japan (JP) 92333575; A; November 18, 1992 INT-CL: A23L1/305 (Section A, Class 23, Sub-class L, Group 1, Sub-group 305)

DERWENT NUMBER: C94-220439

JAPIO ABSTRACT NUMBER: 180471C000104 CHEMICAL ABSTRACT NUMBER: 121(11)132750W

PATENT (Number; Kind; Date): Japan (JP) 7,102,113; B4; November 8, 1995

PRIORITY (Number; Kind; Date):

Japan (JP) 92-333575; A; November 18, 1992

APPLICATION (Number; Kind; Date): Japan (JP) 92333575; A; November 18, 1992 INT-CL: A23L1/307 (Section A, Class 23, Sub-class L, Group 1, Sub-group 307)

DERWENT NUMBER: C94-220439

JAPIO ABSTRACT NUMBER: 180471C000104

CHEMICAL ABSTRACT NUMBER: 121(11)132750W

LOAD-DATE: April 17, 1999

### (19) Japanese Patent Office (JP)

(12) Publication of Unexamined Patent Application (A)

(11) Unexamined Patent Application No.:

H6-153861

(43) Unexamined Patent Application Date:

June 3, 1994

Request for Examination:

Yes

Number of Claims:

2

Total pages:

5

(51) Int.CL<sup>5</sup>

Identification Symbol JPO File Number

FI

Technology Display Area

A 23 L 1/305

1/30

Z

1/307

(54) Title of Invention:

Fat-reducing Food

(21) Patent Application No.:

H4-333575

(22) Patent Application Date:

November 18, 1992

(71) Applicant:

391034879

Nissei Kosan Co., Ltd.

657 Hishie, Higashi-Osaka, Osaka

(72) Inventor:

Tadashi Fujita

657 Hishie, Higashi-Osaka, Osaka

(74) Agent:

Hiroshi Ozeki, Patent attorney

## (54) [Title of Invention] Weight-Reducing Food

### (57) Abstract

[Purpose] To provide a weight-reducing food having a remarkably excellent obesity and body weight gain prevention effect.

[Constitution] Weight-reducing food containing branched  $\alpha$ -cyclodextrin,  $\gamma$ -linolenic acid, and a peptide having activation functionality.

### [Claims]

[Claim 1] A weight-reducing food containing branched  $\alpha$ -cyclodextrin,  $\gamma$ -linolenic acid, and a peptide having activation functionality.

[Claim 2] The weight-reducing food described in Claim 1, in which for 100-weight part of the branched  $\alpha$ -cyclodextrin, 0.5-10 weight part of  $\gamma$ -linolenic acid and 10-1000 weight part of the above-mentioned peptide are contained.

# [Detailed Description of the Invention]

[0001]

[Industrial Field of Application] The present invention is related to a weight-reducing food. [0002]

[Prior Art] There are three types of cyclodextrin having different molecular structures. More specifically, there are three types of such compounds:  $\alpha$ -cyclodextrin,  $\beta$ -cyclodextrin, and  $\gamma$ -cyclodextrin. These cyclodextrin compounds have been used as basic materials for foods for a long time. In particular,  $\beta$ -cyclodextrin has been used for various applications due to its inclusion action. For example, it is used for seasonings, powdery alcohol, etc. However,  $\beta$ -cyclodextrin is digestible and is absorbed from the small intestines in humans, leading to polytrophia. Thus, it is highly unsuitable as a basic material for weight-reducing foods.

[0003] Recently, it has been found that one type of cyclodextrin,  $\alpha$ -cyclodextrin, is difficult to be digested by human digesting enzymes, indicating that it can be used as a basic material for weight-reducing foods. Subsequently, it has been further found that  $\alpha$ -cyclodextrin specifically adsorbs then excretes free fatty acids in the digestive tract.

[0004] On the other hand,  $\gamma$ -linolenic acid has long been known to be a substance having a lipid

metabolism action. In addition, it is also effective for modulating cholesterol levels and blood pressure, and hence is a preferable substance for maintaining good health.

[0005] Moreover, it has been found that small molecular weight hydrolytes of large molecular weight proteins have multiple biological activities with complicated action mechanisms. Accordingly, peptides with activation functionality have been established.

### [0006]

[Purpose and Overview of the Invention] The inventors have for a long time been conducting research on weight-reducing foods. During these studies, it was found that among various compounds effective for obesity prevention, in particular, when of cyclodextrin and  $\gamma$ -linolenic acid are combined, a remarkably excellent obesity and body weight gain preventing effect can be obtained due to the synergic action of the two compounds, thereby confirming that they are highly suitable as weight-reducing foods. Based on this finding, a patent application was filed, and the patent was granted. Furthermore, in subsequent studies, it has been found that instead of  $\alpha$ -cyclodextrin, if a branched  $\alpha$ -cyclodextrin is used in combination with  $\gamma$ -linolenic acid and the peptide with activation functionality, the obesity preventing effect can be further significantly enhanced due to the synergic action among the three compounds, thereby accomplishing the present invention.

### [0007]

[Constitution of Invention] The weight-reducing food of the present invention contains a branched of cyclodextrin,  $\gamma$ -linolenic acid, and a peptide having activation functionality, and preferably for 100 21 weight part of the branched  $\alpha$ -cyclodextrin, 0.5-50 weight part of  $\gamma$ -linolenic acid and 10-1000 weight part of the above-mentioned peptide, even more preferably 3-4 weight part of  $\gamma$ -linolenic acid and 400-600 weight part of the above peptide, are used.

[0008] The branched α-cyclodextrin used in the present invention can be any one traditionally known. This branched α-cyclodextrin can be used directly or as a basic material containing this compound.

Also, it can be used in combination with a non-branched α-cyclodextrin. In this case, the ratio of the non-branched α-cyclodextrin is preferably 0-45% by weight.

[0009] The  $\gamma$ -linolenic acid used in the present invention can be used directly or as a composition or substance containing this compound, such as evening primrose oil, etc.

[0010] The peptide with activation functionality used in the present invention is obtained by hydrolyzing a polypeptide by a conventional method. The peptide itself is publicly known. Activation means that, by reducing the molecular weight, new properties, which are not seen with the original protein, are added to the original properties of the protein. Functionality means that the various original actions of the peptide are retained as they are. The peptide is preferably one with 7-12 amino acid residues, even more preferably 8-10 residues.

[0011] In the present invention, it is essential to combine all the three compounds. By the synergic action among the three compounds, a remarkably excellent obesity and body weight gain preventing effect can be obtained. In particular, this synergic action is obtained by using 0.5-50 weight part, preferably 3-25 weight part, of  $\gamma$ -linolenic acid and 10-1000 weight part, preferably 400-600 weight part, of the peptide for 100 weight part of the branched  $\alpha$ -cyclodextrin. This excellent synergic effect can also be clearly seen from the following experimental example.

[0012] In the present invention, the above three components are contained at the specified blend ratios in various foods and food additives. Alternatively, the two (sic) components are molded into various forms such as tablets, pills, granules, etc. along with various known additives, depending on the particular need. There are no special limitations to the food or food additive. A wide variety of them can be used, such as wheat flour, food fiber, soybean powder, etc. The additives for making tablets, pills, granules, etc. can be anything traditionally used in this field, such as lactose, glucose, starch, etc.

[0013] In the following, an experimental example, aimed at further clarifying the synergic effect in the present invention, and practical examples, which represent specific examples of the present invention, are described.

### [0014]

[Working Example] Four-week old male rats were divided into 6 groups so that the average body weight was 140 g. In each group, a food prepared with the following blend ratios was fed to 6 rats directly into the stomach once a day at 2.0 g/kg. In addition, an identical commercially available solid-state food was freely available. The average rat body weight of each group was measured after 10 days, 20 days, and 30 days to measure the body weight gain inhibitory effect. Food No. 6 was the control.

[0015]				
	Food No. 1:	branched α-cyclodextrin	50 mg	9%
	•	γ-linolenic acid	0 mg	
		peptide with activation functionality	0 mg	
		wheat starch	505 mg	
[0016]				
	Food No. 2:	branched α-cyclodextrin	0 mg	-
		γ-linolenic acid	5 mg -	
		peptide with activation functionality	0 mg	
		wheat starch	550 mg	
[0017]				
	Food No. 3:	branched α-cyclodextrin	0 mg	
		γ-linolenic acid	0 mg	
		peptide with activation functionality	500 mg	
		wheat starch	55 mg	
[0018]		•		
-	Food No. 4:	branched α-cyclodextrin	50 mg	990
		γ-linolenic acid	5 mg	
		peptide with activation functionality	500 mg	
	•	wheat starch	0 mg	
[0019]				
	Food No. 5:	branched α-cyclodextrin	0 mg	
		γ-linolenic acid	5 mg	
		peptide with activation functionality	500 mg	
		wheat starch	0 mg	
-		α-cyclodextrin	50 mg	990
[0020]		·		•
	Food No. 6:	branched $\alpha$ -cyclodextrin	0 mg	
		γ-linolenic acid	0 mg	

[0021] The results are shown in the following Tables 1-3. The numbers in the tables represent g value.

# [0022]

# [Table 1]

Group No.	Average body weight before start of experiment (g)	Average body weight after 10 days (g)	Average body weight after 20 days (g)	Average body weight after 30 days (g)
1	139.5	181.6	240.4	279.1
2	139.6	180.0	241.1	276.6
3	140.4	169.2	233.0	281.4
4	141.1	140.9	168.3	193.0
5	140.0	146.4	178.5	207.8
6	140.3	194.2	273.0	321.1

[0023] Note, Table 1 shows the changes in average rat body weight for each group (g).

# [0024]

# [Table 2]

Group No.	Body weight difference before start of experiment (g)	Body weight difference after 10 days (g)	Body weight difference after 20 days (g)	Body weight difference after 30 days (g)
1	-0.8	-12.6	-32.6	-42.0
2	-0.7	-14.2	-31.9	-44.5
3	+0.1	-25.0	-40.0	-39.7
4	-0.2	-53.3	-104.7	-128.1
5	-0.3	-47.8	-94.5	-113.3
6	0	0	0	0

[0025] Note, Table 2 shows the differences in average rat body weight of each group from the control group (g).

[0026]

[Table 3]

	Chang rate of body weight before start of experiment	of body	Change rat of body weight after 20 days	Change rat of body weight after 30 days
1	0.994	0.935	0.881	0.869
2	0.995	0.927	0.883	0.861
3	1.001	0.871	0.853	0.876
4	0.999	0.726	0.616	0.601
5	0. 998	0.754	0.654	0.647
6	1.000	1.000	1.000	1.000

[0027] Note, Table 3 shows the change rate of rat body weight of each group (average body weight of each group / average body weight of control group).

[0028] From the above results it is found that, although in groups No. 1 through No. 3 in which each of the branched  $\alpha$ -cyclodextrin,  $\gamma$ -linolenic acid, and peptide with activation functionality was used alone, the body weight decreased as compared with control group (group No. 6), the degree of the decrease was small. By contrast, for group No. 4 in which the three compounds were used together, a large body weight gain reducing effect was observed. After 10 days, 20 days, and 30 days the synergic effect was very clear. In group No. 5 in which  $\alpha$ -cyclodextrin but not branched  $\alpha$ -cyclodextrin was used, as compared to group No. 4, the body weight gain reducing effect was smaller.

### [0029]

### [Working Examples]

[0030]

[Working Example 1] Twenty-weight part of branched  $\alpha$ -cyclodextrin, 10-weight part of evening primrose oil containing 9 wt% of  $\gamma$ -linolenic acid, and 100-weight part of peptide were mixed with 100-weight part of lactose, thereby producing a weight-reducing food.

### [0031]

[Working Example 2] Thirty-weight part of branched  $\alpha$ -cyclodextrin, 10-weight part of evening primrose oil containing 9 wt% of  $\gamma$ -linolenic acid, and 100-weight part of peptide were mixed with lactose, glucose, and natural fruit juice powder, thereby producing a tablet prepared by a conventional method. [0032]

[Effect(s) of Invention] In the weight-reducing food of the present invention, all three items, branched  $\alpha$ -cyclodextrin,  $\gamma$ -linolenic acid, and peptide with activation functionality, are contained. By the synergic action among the three compounds, a remarkably excellent obesity and body weight gain preventing effect is obtained. Thus, the food is an excellent product for weight reduction, which is very effective for the prevention of various diseases derived from obesity or excessive body weight.

# **FLESH-REDUCING FOOD**

Patent Number:

JP6153861

Publication date:

1994-06-03

Inventor(s):

**FUJITA TADASHI** 

Applicant(s):

NISSEI KOSAN KK

**Requested Patent:** 

JP6153861

Application

JP19920333575 19921118

Priority Number(s):

IPC Classification:

A23L1/305; A23L1/30;

EC Classification:

Equival nts:

JP2075610C, JP7102113B

#### **Abstract**

PURPOSE:To provide a flesh-reducing food containing a branched alpha-cyclodextrin, gamma-linolenic acid and a p ptid having activated functionality and exhibiting remarkably excellent obesity-preventive effect or a body-weight increase pr ventive effect by the synergistic action of the above three components.

CONSTITUTION: The flesh-reducing food contains (A) a branched alpha-cyclodextrin (B) gamma linelenic acid and

CONSTITUTION: The flesh-reducing food contains (A) a branched alpha-cyclodextrin, (B) gamma-linolenic acid and (C) a peptid having activated functionality (preferably having an amino acid chain length of 8-10). The amounts of the components B and C are preferably 3-4 pts.wt. and 400-600 pts.wt. based on 100 pts.wt. of the component A, respectively. The component C is preferably produced by hydrolyzing a polypeptide by conventional method.

Data supplied from the esp@cenet database - I2

### (19)日本国特許庁 (JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開番号

特開平6-153861

(43)公開日 平成6年(1994)6月3日

(51) Int.Cl.6

識別記号

庁内整理番号

FΙ

技術表示箇所

A 2 3 L 1/305

1/30 1/307 Z

審査請求 有 請求項の数2(全 5 頁)

(21)出願番号

(22)出頭日

特顯平4-333575

\_ . . .

平成4年(1992)11月18日

(71)出願人 391034879

日成興産株式会社

大阪府東大阪市菱江657

(72)発明者 藤田 忠

大阪府東大阪市菱江657 日成興産株式会

社内

(74)代理人 弁理士 尾関 弘

(54) 【発明の名称】 痩身用食品

(57) 【要約】

【目的】 著しく優れた肥満乃至体重増加防止効果を有す る痩身用食品を開発すること。

【構成】分岐のαーサイクロデキストリン、γーリノレン酸及び活性機能性ペプチドとを含有せしめること。

#### 【特許請求の顧用】

【請求項1】分岐の $\alpha$ ーサイクロデキストリン、 $\gamma$ ーリ ノレン酸及び活性機能性ペプチドとを含有して成る痩身 用食品。

【請求項2】分岐のα-サイクロデキストリン100重 量部に対して、アーリノレン酸が0.5~10重量部及 び上記ペプチドが10~1000重量部の割合で含有さ れて成る請求項1に記載の痩身用食品。

#### 【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は痩身用食品に関する。 [0002]

【従来の技術】サイクロデキストリンにはその分子構造 上の差異から3種の化合物が存在し、更に詳しくはα-サイクロデキストリン、B-サイクロデキストリン並び にァーサイクロデキストリンの3種の化合物が存在す る。これ等サイクロデキストリンは古くから食品用の素 材として使用されて来ており、特にB-サイクロデキス トリンはその包接作用に基づく各種の用途、たとえば味 覚改良材や粉末アルコール等に利用されている。しかし 20 ながらこのβ-サイクロデキストリンは消化性物質で人 体の小腸から吸収されるために栄養過多となる傾向があ り、痩身用食品の素材としては極めて不向きなものであ る.

【0003】而して最近サイクロデキストリンの1種た るαーサイクロデキストリンは人の消化酵素によっては 消化され難い性質を有することが見出され、痩身用食品 の素材として使用出来る可能性のあることが発表され た。そして引き続きこのαーサイクロデキストリンが消 化器官内にて特異選択的に遊離脂肪酸を吸着し排泄する 30 作用を有することも見出されるに至った。

【0004】一方ァーリノレン酸は脂肪代謝作用を有す る物質として古くから良く知られており、その他たとえ ばコレステロール値と血圧の調整等にも有効である等各 種の健康維持に好適な物質として知られている。

【0005】また一方分子量の大きい蛋白質分子を加水 分子し低分子化したものには多彩な生理作用と複雑なる 作用機構のあることが見出され、活性機能性ペプチドと しての位置づけが成されている。

### [0006]

【発明の目的並びに概要】本発明者は従来から痩身用食 品について研究を続けて来たが、この研究に於いて各種 の肥満防止に有効な数多くの化合物のうち、特にαーサ 「 イクロデキストリンとァーリノレン酸とを併用する場合 は、これ等の相乗作用により著しく優れた肥満乃至体重 増加防止効果を発揮することを見出し、痩身用食品とし て極めて好適なものであることを確認し、これに基づく 発明を出願し、特許された。更に引き続く研究に於い て、αーサイクロデキストリンに代えて、分岐のαーサ 性機能性ペプチドとを併用するときは、これ等三者の相 乗作用によって、肥満防止効果が、さらに著しく向上す ることを見出し、本発明を完成した。

[0007]

【発明の構成】本発明の痩身用食品は、分岐のαーサイ クロデキストリン、アーリノレン酸及び活性機能性ペプ チドとを、好ましくは上記デキストリン100重量部に 対してァーリノレン酸0.5~50重量部及びペプチド 10~1000重量部、特に好ましくはリノレン酸3~ 10 4 重量部及びペプチド400~600重量部含有して成 るものである.

【0008】本発明に於いて使用される分岐のα-サイ クロデキストリンとしては、従来から知られているもの がいずれも使用出来る。この分岐のαーサイクロデキス トリンは、これを単独で使用しても良く、またこれを含 有する素材を使用しても良い。また非分岐のα-サイク ロデキストリンとの併用も可能であり、この場合非分岐 のαーサイクロデキストリンの比率は重量比で0~45 %が奋当である。

【0009】本発明に於いて使用されるャーリノレン酸 としてもこれを単独で使用しても良く、またこれを含有 する成分乃至物質たとえば月見草油等を使用しても良

【0010】本発明に於いて使用する活性機能性ペプチ ドとは、ポリペプチドを通常の方法により加水分解した ものをいい、これ自体は公知のものである。活性とは低 分子化することにより蛋白質としての性質に加え、元の 蛋白質には見出せない新しい特性が加わることをいい、 機能性とは、ペプチド本来の各種作用をそのまま保持し ていることを示す。ペプチドとしては、そのアミノ酸鎖 長は7~12程度好ましくは8~10程度のものであ る.

【0011】本発明に於いては上記3種類の化合物を併 用することを必須とし、これ等三者の相乗作用により、 著しく優れた肥満防止乃至体重増加防止効果を発揮す る。この相乗作用は特に分岐のαーサイクロデキストリ ン100重量部に対しァーリノレン酸0.5~50重量 部特に好ましくは3~25重量部、ペプチド10~10 00重量部特に好ましくは400~600重量部の割合 で発揮される。この優れた相乗作用は後記実験例からも 極めて明らかである。

【0012】本発明に於いては、上配三成分を所定の割 合で各種の食品または食品添加材に含有させるか、また はこれ等両者を必要に応じ従来公知の各種の添加材と共 に適当な形状、たとえば錠剤、丸剤、顆粒状に成型して も良い。含有させるべき食品乃至食品添加材としても特 に限定されず、各種のものが広い範囲で使用出来、たと えば小麦粉、食物繊維素、大豆粉等を具体例として例示 出来る。また錠剤、丸剤、顆粒状に試形する際に使用さ イクロデキストリンを使用し、且つァーリノレン酸と活 50 れる添加材としても、従来からこの種分野に於いて使用

3

<b>3</b> .	
されて来たものがいずれも使用出来、たとえば乳糖、ブ	つのラットに、次
ドウ糖、澱粉等を具体例として挙げることが出来る。	る群に1日1回、
【0013】以下に本発明の相乗効果をより明瞭にする	は同一の市販固塁
ための実験例と本発明の具体例たる実施例を示す。	日後、20日後、
[0014]	め、その体重増加
【実験例】4週令の雄ラットを、その平均体重が140	ントロールである
gとなるように6つの群に分け、夫々の群につき6匹ず★	[0015]
飼料1:分岐のαーサイクロデキストリ	リン・・・・・ 50mg
ァーリノレン酸・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	0 mg
活性機能性ペプチド・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	0 mg
小麦酸粉••••••	505 mg
[0016]	
飼料2:分岐のαーサイクロデキストリ	)ン・・・・・ 0 mg
ァーリノレン酸・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	5 mg
活性機能性ペプチド・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	0 mg
小安澱粉•••••	550mg
[0017]	
飼料3:分岐のαーサイクロデキストリ	ン・・・・・ 0 mg
ァーリノレン酸・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	
活性機能性ペプチド・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	500mg
小麦澱粉•••••	55 mg
[0018]	•
飼料4:分岐のαーサイクロデキストリ	シー・・・・ 50mg
ァーリノレン酸・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	
活性機能性ペプチド・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	<del>-</del>
小麦澱粉••••••••••••••••••••••••••••••••••••	0 mg
[0019]	
飼料5:分岐のαーサイクロデキストリ	_
<b>γ-リノレン酸・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・</b>	
活性機能性ペプチド・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	
小皮澱粉••••••	
αーサイクロデキストリン・・・・	50 mg
[0020]	
飼料 6:分岐のαーサイクロデキストリ	
ャーリノレン酸・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	<del>-</del>
活性機能性ペプチド・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	_
小麦瀬粉・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	
【0021】この結果を下配表1~3に示す。但し表中	
数値は度を表す。	【表1】

つのラットに、次の割合にて調製した飼料を夫々対応する群に1日1回、2.0g/kgずつ胃内投与し、それ以外は同一の市販固型飼料を自由に摂取させて飼育し、10日後、20日後、30日後の各群ラットの平均体重を求め、その体重増加抑制効果を測定した。但し飼料6はコントロールである。

5

群No.	実験開始前	10日後	20日後	3 0 日後
	平均体重(g)	平均体重(g)	平均体重(g)	平均体重(g)
1	139.5	181.6	240.4	279.1
2	139.6	180.0	241.1	276.6
3	140.4	169.2	2 3 3. 0	281.4
4	141.1	140.9	168.3	193.0
5	140.0	146.4	178.5	207.8
6	140.3	194.2	273.0	321.1

【0023】 但し表1は各群ラットの平均体重の推移\* 【0024】(g) を示す。\* 【表2】

群No.	実験開始前	10日後	20日後	3 0 日後
	体重差(g)	体重差(g)	体重差(g)	体重差(g)
1	-0.8	-12.6	-32.6	-42.0
2	-0.7	-14.2	-31.9	-44.5
3	+0.1	-25.0	-40.0	-39.7
4	-0.2	-53.3	-104.7	-128.1
5	-0.3	-47.8	-94.5	-113.3
6	. 0	0	0	0

[0025] 但し表2は各群ラットのコントロールとの ※ [0026] 平均体重差 (g) 、即ち対コントロール群を示す。 ※ [表3]

群No.	実験開始前	10日後	20日後	30日後
	体重增減率	体重增減率	体重增减率	体重增減率
1	0.994	0.935	0.881	0.869
2	0.995	0.927	0.883	0.861
3	1.001	0.871	0.853	0.876
4	0.999	0.726	0.616	0.601
5	0. 998	0.754	0.654	0.647
6	1.000	1.000	1.000	1.000

【0027】但し表3は各群ラットの体重増減率(各群の平均体量/コントロール群の平均体量)を示す。

【0028】以上の結果から分岐のαーサイクロデキス さく、これに対して三者を併用した第4群では大きく体トリン、アーリノレン酸及び活性機能性ペプチドを夫々 50 風増加抑制効果が認められ、10日後、20日後、30

単独で使用した第1群〜第3群は、コントロールの第6 群に比べて体重は減少しているものの、その低下率は小さく、これに対して三者を併用した第4群では大きく体 重増加抑制効果が認められ、10日後、20日後、30

日後のいずれに於いてもその相乗効果は極めて明らかで ある。また分岐のαーサイクロデキストリンを使用せ ず、αーサイクロデキストリンを使用した第5群では第 4群に比しその体重増加抑制効果はいずれも低下してい

[0029]

【実施例】

[0030]

【実施例1】分岐のαーサイクロデキストリン20重量 部、アーリノレン酸9重量%を含む月見草油10重量部 10 効果を発揮する。このため痩身用として極めて優れた食 及びペプチド100重量部を、乳糖100重量部に配合 し顆粒剤として痩身用食品を調製した。

[0031]

【実施例2】分岐のα-サイクロデキストリン30重量 部、アーリノレン酸9重量%を含む月見草油10重量部 及びペプチド100重量部を、乳 、ブドウ糖並びに天 然果汁粉末と共に混合し、常法に従って錠剤となした。 [0032]

【発明の効果】本発明の痩身用食品に於いては、分岐の αーサイクロデキストリン、γーリノレン酸及び活性機 能性ペプチドの三者を含有しているので、これ等三者の 相乗作用により、著しく優れた肥満防止または体重防止 品となり、配摘または体重過剰に基づく各種疾病の予防 に極めて有効である。